PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 03074395 A

(43) Date of publication of application: 28.03.91

(51) Int. Cl

C07F 9/54

(21) Application number: 01206882

(71) Applicant:

NIPPON CHEM IND CO LTD

(22) Date of filing: 11.08.89

(72) Inventor:

SUGIYA TADASHI TAKAHASHI KOICHI

(54) PRODUCTION OF ORGANIC PHOSPHONIUM SALT

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject compound useful as a dyeing improver, antistatic agent, phase-transfer catalyst, etc., in a high yield and purity at a low cost by thermally reacting respective specific organic phosphine with organic sulfonic acid ester in nitrogen atmosphere.

CONSTITUTION: An organic phosphine trimethylphosphine) expressed by formula I (R1 to R3 are 1-18C alkyl, phenyl or benzyl) is thermally reacted with an organic sulfonic acid ester (e.g. a benzenesulfonic acid ester) expressed by formula II [R4 is 1-36C alkyl, (substituted) phenyl or benzyl; R5 is 1-18C alkyl], as necessary, in a solvent, such as toluene, preferably at 60-150°C in nitrogen atmosphere to afford the objective compound expressed by formula III.

COPYRIGHT: (C)1991, JPO& Japio

$$\begin{bmatrix} \mathbf{R}^{1} - \begin{bmatrix} \mathbf{R}^{2} \\ \mathbf{R}^{3} \end{bmatrix}^{\mathbf{A}} \begin{bmatrix} \mathbf{S} \mathbf{O}_{2} - \mathbf{R}^{4} \end{bmatrix}^{\mathbf{G}}$$

®日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平3-74395

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

四公開 平成3年(1991)3月28日

C 07 F 9/54

8619-4H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

60発明の名称 有機を

有機ホスホニウム塩の製造方法

②特 頭 平1-206882

②出 願 平1(1989)8月11日

⑩発 明 者 杉 矢

正

福島県田村郡三春町字天王前3番地 日本化学工業株式会社三春工場内

@発明者高橋 宏一

福島県田村郡三春町字天王前3番地 日本化学工業株式会

社三春工場内

勿出 顧 入 日本化学工業株式会社

弁理士 渡辺 徳廣

東京都江東区亀戸9丁目15番1号

湖 細 書

1. 発明の名称

有機ホスホニウム塩の製造方法

2. 特許請求の範囲

78代 理 人

次の「Ⅰ]式で示される有機ホスフィン:

(式中、 R^1 , R^2 , R^3 は同種又は異種の炭素原子数 $1\sim18$ のアルキル基、フェニル基又はベンジル基を表わす)

と、次の【Ⅱ】式で示される有様スルホン酸エス テル:

$$R^4 - SO_2 - R^4$$
 [II]

(太中、R⁴は炭素原子数1~38のアルキル基、若 しくは置換又は非置換のフェニル基又はベンジル 基、R⁵は炭素原子数1~18のアルキル基を表わ す)

とを、窒素雰囲気下で加熱反応させることを特徴

とする次の[□]式で示される有機ホスホニウム 塩の製造方法。

$$\begin{bmatrix} R^{1} - P & R^{2} \end{bmatrix} \bullet \begin{bmatrix} SO_{3} - R^{4} \end{bmatrix} \bullet$$
 [III]

(式中、R¹, R², R³, R⁴, R⁵は前記と同じものを 示す)

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、対イオンに有機スルホン酸イオンを 有する有機ホスホニウム塩の新規な製造方法に関 するものである、本発明の方法により製造され る有機ホスホニウム塩は、染色改良剤、帯電防止 剤、相間移動触媒等として有用である。

[従来の技術]

従来、対イオンに有機スルホン酸イオンを有する有機ホスホニウム塩は、一般に、下記の反応式 「N」で示される反応により、有機スルホン酸の アルカリ金属塩あるいはアルカリ土類金属塩と、 ハロゲンの如き別の対イオンを有する有機ホスホ ニウム塩とから複分解により製造されている。 (ドイツ特許出顧公開第 2044931号公報、米国特許第 4006123号明線書)

$$R_4P - X + MOSO_2 \longrightarrow R_4P - OSO_2 \longrightarrow R_7$$

(式中、Rはアルキル基又はフェニル基、R'はアルキル基、アルコキシ基又はハロゲン原子、Mはアルカリ金属又はアルカリ土類金属、Xはハロゲン原子を表わす)

[発明が解決しようとする製]

上記の反応式[IV]で示される反応において、 反応を水を主成分とする水系溶媒中で行なうと、 目的とする生成物は水層から遊離してくる。した がって、反応後、必要に応じて有機溶媒を加え、 分液後、水洗することにより目的物の対イオンに 有機スルホン酸イオンを有する有機ホスホニウム 塩を単離することができる。

しかしながら、木発明者らが同様の目的物を得 るべく上記の反応を検討したところ、有機溶媒に

3

ら直接的に、工業的に有利な方法で安価に収率良く、そして高品質の対イオンに有機スルホン酸イオンを有する有機ホスホニウム塩を製造する方法を見出し、本発明を完成した。

[課題を解決するための手段]

即ち、本党明は、次の[I]式で示される有機 ホスフィン:

(式中、R¹, R², R²は同種又は異種の炭素原子数 1~18のアルキル基、フェニル基又はベンジル基 を表わす)

と、次の【Ⅱ】式で示される有機スルホン酸エス テル:

$$R^4 - SO_3 - R^5$$

(式中、R⁴は炭素原子数 1 ~36のアルキル基、岩 しくは置換又は非置換のフェニル基又はベンジル 基、R⁵は炭素原子数 1 ~18のアルキル基を表わ す) よる分液後の水洗では、完全に未反応の有機ホスホニウム塩や、調生するハロゲン化アルカリ金属 あるいはアルカリ土類金属を除くことができず、これ等の不純物が目的物に認入するのを防止することができないうえに、また目的物を損失することによる収率低下が著しいことが認められた。

さらに、原料であるハロゲンの如き対イオンを有する有機ホスホニウム塩は、下記の反応式 [V]で示される反応により、有機ホスフィンと ハロゲン化アルキルから製造されている。

したがって、原料の有機ホスフィンからは、上記の反応式 [W]。[W] の二段階の反応工程により目的物の対イオンに有機スルホン酸イオンを有する有機ホスホニウム塩を得ている。

本発明らは、上記の従来の製造方法における欠点は二段階の反応にあり、そのために不動物の組 入による目的物の純度の低下が生ずることに着目 して鋭意研究した結果、原料の有機ホスフィンか

4

とを、登案雰囲気下で加熱反応させることを特後 とする状の[Ⅲ] 式で示される有機ホスホニウム 塩の製造方法である。

$$\begin{bmatrix} R^{2} - P - R^{3} \end{bmatrix} \bullet \begin{bmatrix} SO_{3} - R^{4} \end{bmatrix} \bullet$$

(式中、R¹, R², R³, R⁴, R⁵は前記と同じものを示す)

以下、本苑明を詳細に説明する。

本発明の有機ホスホニウム塩の製造方法は、原料の有機ホスフィンと有機スルホン酸エステルを 直接反応させる、一段階の反応により目的物を得 ることに特徴を有する。

本発明において、原料の有機ホスフィンは下記 の式[I]で示されるものが用いられる。

式中、 R¹, R², R²は炭素原子数 1 ~18のアルキル基、フェニル基又はベンジル基を表わす。 R¹,

R2、R2は同じでも、又は異なっていてもよい。ア ルキル茶は直鎖又は分岐状のものでもよく、例え ば、メチル基、エチル基、n-プロビル基、iso-プ ロビル基、sec-プロビル基、n-ブチル基、sec-ブ チル基、 tert-ブチル基、n-ヘキシル基、n-オク チル基, 2-エチルヘキシル基, n-ヘキサデシル 基、n-オクタデシル基等が挙げられる。このよう な有機ホスフィンの具体例としては、例えばトリ メチルホスフィン, トリエチルホスフィン, トリ プロビルホスフィン、トリプチルホスフィン、ト リヘキシルホスフィン、トリオクチルホスフィ ン.トリヘキサデシルホスフィン,トリオクタデ シルホスフィン等の脂肪族ホスフィン、トリフェ ニルホスフィン、トリベンジルホスフィン等の芳 香裳ホスフィン等が挙げられるが、更にエーテル 基、エステル基、アミド基、水酸基等を有する置 **袋基を持つホスフィンでもよい。**

次に、木発明における他の原料のスルホン酸エステルは、下記の式[II]で示されるものが用い られる。

7

スルホン酸、プロパンスルホン酸等の脂肪族スルホン酸が挙げられるが、更にエーテル基、エステル基、アミド基、水酸基等を有する置換茶を持つスルホン酸でもよい。また、R®を有するエステルのの具体例としては、メチルエステル、エチルエステル、n-プロビルエステル等が挙げられる。以上例示したようなスルホン酸部とエステル部との広義な組み合わせからなるものを用いることができる。

本発明において、反応は溶媒は用いても、又は 用いなくても良好に進行するが、溶媒を用いない 場合には反応終了後に溶媒を留出する必要が無い うえに、製品中に溶媒が混入することがない等の 利点がある。溶媒を用いる場合には、不活性な溶 継であればいずれでも良いが、経済的にはトルエ ン等が好ましい。

反応製度は通常 300℃以下であり、好ましくは 28~ 180℃、さらに好ましくは60~ 150℃の範囲 で反応を行なう。また、反応は発熱反応のため に、有機ホスフィン [I]中へ有様スルホン酸エ R4 - S03 - R5

[11]

式中、R*は炭素原子数 1 ~ 16のアルキル基、 置換 又は非置換のフェニル基、 置換 又は非置換のアルキを表わし、R*は炭素原子数 1 ~ 16のアルキル を表わす。R*の炭素原子数 1 ~ 16のアルキル を表わず。R*の炭素原子数 1 ~ 16のアルキル を表わず。R*のアルキル をできた でいまい をできた でいまない でいまない でいまない でいまない でいまない でいまない でいまない アンエニル 基 といまない でいまない アンル 基 、 アミノ 基 、 水酸 基 、 塩素 ・ 東等のハロゲンなどが挙げられる。

本発明において、上記の式[II]で示されるスルホン酸エステルを具体的に示すと、81を有するスルホン酸部の具体例としては、ベンゼンスルホン酸、パラクロロフェニルスルホン酸、P-トルエンスルホン酸、5-スルホイソフタル酸エステル等の芳香族スルホン酸、メタンスルホン酸、エタン

8

ステル [II] を終加して反応させ、その終加速度 により温度制御する方法が最も望ましい。

有機ホスフィン [I] に対する有機スルホン酸エステル [II] の縁加モル比は、どちらか一方が過剰でも反応は良好に進行するが、過剰原料の除去を考えると等モルが望ましい。

また、反応は、螢業雰囲気下で行なわれるが、 笠業には酸薬が載入しないものであれば特に制製 はない。

〔実業例〕

以下、実施例を示し木発明をさらに具体的に説明する。

実施例 1

テトラーn - ブチルホスホニウムベンゼンスル ホネートの合成

500mlの四ツロフラスコに101.2g(0.5 モル)のトリーロープチルホスフィンを選案雰囲気下で仕込み、窓温にて機拌しながら、適下ロートでベンゼンスルホン酸ーロープチルエステル107.1g (0.5 モル)を徐々に適下した。発熱反応によ り、 60℃程度まで温度は上昇した。 稿下終了後、徐々に昇温し、150 ℃にて1時間攪拌した。

反応終了後、二硫化炭楽で定性確認したところ、未反応のトリーローブチルホスフィンは検出されなかった。生成物は微黄色針状結晶で、融点は26~28℃であった。質量分析計でデトラーローブチルホスホニウムベンゼンスルホネートであることが同定された。収率は99%であった。

実施例 2

テトラー n ープチルホスホニウム p ートルエン スルホネートの合成

500m2の四ツロフラスコに101.2g(0.5 モル)のトリーローブチルホスフィンを窒素雰囲気下で仕込み、150 ℃に加懸した。攪拌しながら、滴下ロートで p ートルエンスルホン酸ー n ーブチルエステル114.2g(0.5 モル)を徐々に滴下した。摘下終了後、同程度にて 1 時間攪拌した。

反応終了後、二硫化炭素で定性確認したところ、未反応のトリーローブチルホスフィンは検出されなかった。生成物は微黄色の粘ちょうな液体

1 1

トリーn - プロビルブチルホスホニウムベンゼ ンスルホネートの合成

500m&の四ツロフラスコに 80.12g(0.5 モル)のトリーnープロピルホスフィンを選案雰囲気下で任込み、60℃に加熱した。 攪拌しながら、摘下ロートでペンゼンスルホン酸プチルエステル147.16g (0.5 モル)を徐々に瀕下した。反応熱により、92℃まで製度は上昇した。 摘下終了後、

130℃で3時間痩拌した。室温まで治却後、二硫化炭素で定性確認したところ、未反応のトリーカープロピルホスフィンは検出されなかった。生成物は黄色の粘ちょうな液体で、質量分析計でトリーカープロピルブチルホスホニウムベンゼンスルホネートであることが同定された。収率は95%であった。

[発明の効果]

以上説明した様に、本発明の製造方法によれば、有機ホスフィンと有機スルホン酸エステルをステルを直接反応させることにより、一段階の反応のために目的物への不純物の混入を避けること

であった。買量分析計でテトラー n ープチルホス ホーウム p ートルエンスルホネートであることが 同定された。収率は59%であった。

実施例3

トリーn - ブチルエチルホスホニウムメタンス ルホネートの合成

500m &の四ツロフラスコに101.2g(0.5 モル)のトリーローブチルホスフィンを登案雰囲気下で仕込み、60℃に加熱した。 櫻拌しながら、 摘下ロートでメタンスルホン酸エチルエステル 62.8g(0.5 モル)を徐々に瀕下した。反応熱により、80℃程度まで温度は上昇した。 猶下終了後、 140℃で2時間優拌した。

反応終了後、二硫化炭素で定性確認したところ、米反応のトリーローブチルホスフィンは検出されなかった。生成物は白色の針状結晶であった。質量分析計でトリーローブチルエチルホスホニウムメタンスルホネートであることが同定された。収率は99%であった。

実施例 4

1 2

ができ、安価に高収率、高純度で、対イオンに有機スルホン酸イオンを有する有機ホスホニウム 生を製造することができる。

また、水発明の方法により製造された有機ホスホニウム塩は、高純度のために、特に染色改良剤、帯電防止剤、相関移動無媒等として極めて有用である。

出願人 日本化学工業株式会社

代理人 装 辺 徳 族